PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets ⁶:

A1

(11) Numéro de publication internationale:

WO 99/25365

A61K 31/70

(43) Date de publication internationale:

27 mai 1999 (27.05.99)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR98/02436

(22) Date de dépôt international:

16 novembre 1998 (16.11.98)

(30) Données relatives à la priorité:

97/14358

17 novembre 1997 (17.11.97)

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): HOECHST MARION ROUSSEL [FR/FR]; 1, terrasse Bellini, F-92800 Puteaux (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): PETIT, Francis [FR/FR]; 111, rue Jules Ferry, F-92700 Colombes (FR). VACHERON, Françoise [FR/FR]; 54, avenue Jean Jaurès, F-75019 Paris (FR).

(74) Mandataire: TONNELLIER, Marie-José; Hoechst Marion Roussel, 102, route de Noisy, F-93235 Romainville Cedex (FR).

(81) Etats désignés: AL, AU, BA, BB, BG, BR, CA, CN, CU, CZ, EE, GD, GE, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KP, KR, LC, LK, LR, LT, LV, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK, SL, TR, TT, UA, US, UZ, VN, YU, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues.

- (54) Title: USE OF KETOLIDES FOR PREPARING ARTERIAL THROMBOTIC COMPLICATIONS RELATED TO ATHEROSCLE-ROSIS
- (54) Titre: UTILISATION DES KETOLIDES POUR PREVENIR LES COMPLICATIONS THROMBOTIQUES ARTERIELLES LIEES A L'ATHEROSCLEROSE

(57) Abstract

The invention concerns a novel therapeutic application of ketolides for preparing pharmaceutical compositions for preventing arterial thrombotic complications related to atherosclerosis.

(57) Abrégé

L'invention a pour objet une nouvelle application thérapeutique des kétolides. L'invention a pour objet l'utilisation des kétolides pour la préparation de compositions pharmaceutiques destinées à prévenir les complications thrombotiques artérielles liées à l'arthérosclérose.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

ı								
ı	AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
l	AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
ŀ	AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
l	ΑÜ	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
Ì	AZ	Azerbaldjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
l	BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
۱	BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
Ì	BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
ļ	BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
l	BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
i	BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
۱	BR	Brésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
ı	BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
l	CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
l	CF	République centrafricaine	JР	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
Į	CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
l	CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimbabwe
l	CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
l	CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
Į	CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
١	CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
I	CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
Ì	DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
١	DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
į	EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		
1								

UTILISATION DES KETOLIDES POUR PREVENIR LES COMPLICATIONS THROMBOTIQUES ARTERIELLES LIEES A L'ATHEROSCLEROSE

La présente invention concerne une nouvelle application 5 thérapeutique des kétolides.

L'invention a pour objet l'utilisation des kétolides et de leurs sels pharmaceutiquement acceptables pour la préparation de compositions pharmaceutiques destinées à prévenir les complications thrombotiques artérielles liées à l'athéro-10 sclérose.

On appelle kétolide les dérivés de l'érythromycine dépourvues du cladinose en position 3. Ces produits présentent des propriétés antibiotiques (Antimicrobial Agents and Chemotherapy 1997, Vol. 41, p. 2149 à 2158, ou 1997 vol. 41, p. 454 à 459 ou Lettre de l'infectiologue 1997, vol. 12, p. 46 à 54.

Les kétolides sont également décrits par exemple dans les brevets européens 0487411, 596802, 606024, 614905, 676409, 680967, 799833 et la demande de brevet international 20 WO 9825942.

Parmi les kétolides préférés de l'invention, on peut citer les composés de formule (I) :

dans laquelle R représente un radical

$(CH_2)_mO_n(X)YAr$

dans lequel m représente le nombre 0 ou 1,

n représente le nombre 0 ou 1,

5 X représente un radical (NH)_a, CH₂ ou SO₂ avec a représentant le nombre 0 ou 1,

Y représente un radical $(CH_2)_b$ - $(CH=CH)_c$ - $(CH_2)_d$ avec c = 0 ou 1, b + c + d \leq 8,

Z représente un atome d'hydrogène ou d'halogène,

Ar représente un radical aryle ou hétéroaryle

éventuellement substitué.

Le radical aryle peut être un radical phényle ou naphtyle.

Le radical hétérocyclique substitué ou non peut être le 15 radical thiényle, furyle, pyrolyle, thiazolyle, oxazolyle, imidazolyle, par exemple le radical 4-(3-pyridinyl) 1H-imidazolyle, thiadiazolyle, pyrazolyle ou isopyrazolyle, un radical pyridyle, pyrimidyle, pyridazinyle ou pyrazinyle, ou encore un radical indolyle benzofurannyle, benzothiazyle ou 20 quinoléinyle.

Ces radicaux aryles peuvent comporter un ou plusieurs groupements choisis dans le groupe constitué par les radicaux hydroxyle, les atomes d'halogène, les radicaux NO₂, les radicaux C=N, les radicaux alkyle, alkényle ou alkynyle,

25 0-alkyle, 0-alkényle ou 0-alkynyle, S-alkyle, S-alkényle ou S-alkynyle et N-alkyle, N-alkényle ou N-alkynyle, renfermant jusqu'à 12 atomes de carbone éventuellement substitués par un ou plusieurs atomes d'halogène, le radical

$${\sf N} \subset {\sf R}_{\sf a}$$
 , Ra et Rb identiques ou différents, représentant ${\sf R}_{\sf b}$

30 un atome d'hydrogène ou un radical alkyle renfermant jusqu'à 12 atomes de carbone, le radical

0

-C-R₃, R₃ représentant un radical alkyle renfermant jusqu'à

12 atomes de carbone, ou un radical aryle ou hétéroaryle éventuellement substitué, les radicaux aryle, 0-aryle ou S-aryle carboxyliques ou aryle, 0-aryle ou S-aryle hétérocycliques à 5 ou 6 chaînons comportant un ou plusieurs hétéro-5 atomes, éventuellement substitués par un ou plusieurs des substituants mentionnés ci-dessous.

Comme hétérocycle préféré, on peut citer entre autres

. 20

et les radicaux hétérocycliques envisagés dans les demandes de brevets européens 487411, 596802, 676409 et 680967. Ces radicaux hétérocycliques préférés peuvent être substitués par un ou plusieurs groupements fonctionnels.

5 Hal représente de préférence un atome de fluor, de chlore ou de brome.

Parmi les sels d'addition avec les acides, on peut citer les sels formés avec les acides acétique, propionique, trifluoroacétique, malique, tartrique, méthanesulfonique, 10 benzènesulfonique, p-toluènesulfonique, et spécialement les acides stéarique, éthylsuccinique ou laurylsulfonique.

Le radical aryle est de préférence un radical arylhétérocyclique. Parmi les kétolides préférés, on peut citer les composés dans lesquels Ar représente un radical

15

Parmi les composés préférés de l'invention, on peut citer les composés de formule (I) dont les noms suivent : la 11,12-didéoxy-3-de [(2,6-didéoxy-3-C-méthyl-3-0-méthyl-α-L-ribo-hexopyranosyl) oxy] 6-0-méthyl-3-oxo 12,11([oxycarbonyl 20 [[[2-[4-(3-pyridinyl) 1H-imidazol-1-yl] éthoxy] méthyl] imino]] érythromycine (composé P)décrit dans la demande de brevet W0 9825942 à l'exemple 2 ou bien la 11,12-didéoxy-3-de((2,6-didéoxy-3-C-méthyl-3-0-méthyl-α-L-ribohexopyranosyl) oxy) 6-0-méthyl-3-oxo 12,11-(oxycarbonyl ((4-(3-(3-pyridinyl) 1H-1,2,4-triazol-1-yl) butyl) imino) érythromycine (composé P₁) décrit dans le brevet EP 680967 à l'exemple 35, ou bien

25

la 11,12-didéoxy-3-de((2,6-didéoxy-3-C-méthyl-3-O-méthyl-alpha-L-ribohexopyranosyl)oxy)-2-fluoro-6-O-méthyl-3-oxo-12,11-(oxycarbonyl((4-(4-(3-pyridinyl)-1H-imidazol-1-yl) butyl)imino))-érythromycine(isomère A)(composé P₂) décrit dans le brevet EP 799833 à l'exemple 3, ou encore la 11,12-didéoxy-3-de((2,6-didéoxy-3-C-méthyl-3-O-méthyl-alpha-L-ribohexopyranosyl)oxy)-6-O-méthyl-3-oxo-12,11-(oxycarbonyl((4-(4-(3-pyridinyl)-1H-imidazol-1-yl) butyl)imino))-érythromycine (composé P₃) décrit dans le 10 brevet EP 680967 à l'exemple 34.

Parmi les kétolides particulièrement intéressants, on peut citer les produits des brevets européens 676409, 680967 et 799833.

Les kétolides présentent une activité antiagrégante
15 plaquettaire et antithrombotique comme le montrent les
résultats obtenus dans la partie expérimentale exposée ciaprès.

L'invention a donc pour objet les compositions pharmaceutiques destinées à la prévention des complications 20 artérielles comme les accidents vasculaires cérébraux, l'infarctus du myocarde et l'angor instable consécutifs à l'athérosclérose.

L'agent infectieux Clamydia pneumoniae paraît jouer un rôle dans le développement de l'athérosclérose chez l'homme.

Les kétolides sont actifs contre Clamydia pneumoniae.

De ce fait, les propriétés antiinfectieuses contre Clamydia pneumoniae jointes à leur activité antiagrégante plaquettaire permettent leur utilisation pour s'opposer au développement de l'athérosclérose et des complications throm-30 botiques.

L'invention a également pour objet les compositions pharmaceutiques renfermant un kétolide défini précédemment destinées à prévenir les complications thrombotiques artérielles liées à l'athérosclérose.

Ces compositions peuvent être administrées par voie bucale, rectale, parentérale ou par voie locale en application topique sur la peau et les muqueuses mais la voie d'administration est la voie buccale.

Elles peuvent être solides ou liquides et se présenter sous les formes pharmaceutiques couramment utilisées en médecine humaine, comme par exemple les comprimés simples ou dragéifiés, les gélules, les granulés, les suppositoires, les préparations injectables, les pommades, les crèmes, les gels; elles sont préparées selon les méthodes usuelles. Le ou les principes actifs peuvent y être incorporés à des excipients habituellement employés dans ces compositions pharmaceutiques, telles que le talc, la gomme arabique, le lactose, l'amidon, le stéarate de magnésium, le beurre de cacao, les véhicules aqueux ou non, les corps gras d'origine animale ou végétale, les dérivés paraffiniques, les glycols, les divers agents mouillants, dispersants ou émulsifiants et les conservateurs.

15 Ces compositions peuvent également se présenter sous forme d'une poudre destinées à être dissoute extemporanément dans un véhicule approprié par exemple de l'eau stérile apyrogène.

La dose administrée est variable selon l'infection 20 traitée, le sujet en cause, la voie d'administration et le produit considéré. Elle peut être par exemple comprise entre 50 et 600 mg par jour par voie orale chez l'adulte pour le produit P, P₁, P₂ ou P₃.

ETUDE PHARMACOLOGIQUE

25

AGREGATION PLAQUETTAIRE IN VITRO.

Principe

L'agrégation plaquettaire est mesurée selon la méthode turbidimétrique inspirée de Born [1] en détectant la trans30 mission optique à travers un plasma riche en plaquettes (PRP) auquel un agent agrégant a été ajouté. Lorsque les plaquettes agrègent, le plasma s'éclaircit et la transmission optique augmente.

Préparation du plasma riche en plaquettes

Le sang est prélevé (3 tubes par lapin) par ponction cardiaque chez un lapin, dans des tubes contenant du citrate de sodium. Pour obtenir le plasma riche en plaquettes (PRP), les tubes sont centrifugés à 160 g pendant 10 minutes. Les

surnageants sont recueillis (PRP) et le culot est remis à centrifuger à 2000 g pendant 15 minutes pour obtenir le plasma pauvre en plaquettes (PPP). Par dilution avec le PPP, le PRP est ajusté à une concentration de 300 000 plaquettes par mm³ ± 10%. Le comptage est effectué à l'aide du compteur Coulter ZM.

<u>Agrégation</u>

Des tubes contenant 320 μl de PRP sont mis à incuber à $+37^{\circ}\text{C}$ pendant 30 minutes dans les puits de préincubation.

- L'agrégomètre est étalonné avec le PPP pour une transmission optique de 100% correspondant à une agrégation complète et avec le PRP issu du même lapin pour une transmission optique de 0% correspondant à l'absence d'agrégation.
- Le produit à étudier P est ajouté sous un volume de 40 μ l. Après 2 minutes d'incubation, l'agent agrégant (ADP 10 μ M, Arachidonate de sodium 0,2mM ou collagène 20 %g/ml) est ajouté sous un volume de 40 μ l. L'agrégation commence immédiatement et peut être visualisée sur l'imprimante.
- 20 Sur le tracé obtenu, la hauteur de la courbe d'agrégation est mesurée en cm à partir de la ligne de base avant addition de l'agent agrégant puis traduite en mVolts (=1/DO) en utilisant la formule 10 mV = 2,5 cm.
- [1] Born G.V.R., Agregation of blood platelets by adenosine 25 diphosphate and its reversal, Nature, 1962, 194, 927.

Les résultats obtenus sont les suivants :

Effet du produit P sur l'agrégation plaquettaire in vitro - Comparaison avec l'aspirine.

% d'inbition de l'agrégation induite par l'acide arachidonique +					
Concentrations	Produit P *	Aspirine **			
10 ⁻⁷ M	7	-			
10 ⁻⁶ M	42	. 8			
10 ⁻⁵ M	73	13			
5x10 ⁻⁵ M	-	85			
10 ⁻⁴ M	90	100			

10 + Les plaquettes de lapin sont mises en présence du produit à différentes concentrations puis l'acide arachidonique est ajouté à la concentration de 0,2 mM.

* n = 2 lapins

** n = 4 lapins sauf pour la concentration $5x10^{-5}M$ où n = 2.

15

5

Les produits préférés P_1 , P_2 et P_3 cités ci-dessus présentent aussi une bonne activité sur ce test d'agrégation plaquettaire in vitro.

REVENDICATIONS

1.- Utilisation des kétolides et de leurs sels pharmaceutiquement acceptables pour la préparation de compositions
5 pharmaceutiques destinées à prévenir les complications thrombotiques artérielles liées à l'athérosclérose.

2.- Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que le kétolide répond à la formule (I) :

dans laquelle R représente un radical

$$(CH2)mOn(X) YAr$$

dans lequel m représente le nombre 0 ou 1,

n représente le nombre 0 ou 1,

% représente un radical (NH) $_{\rm a}$, CH $_{\rm 2}$ ou SO $_{\rm 2}$ avec a 30 représentant le nombre 0 ou 1,

Y représente un radical $(CH_2)_b$ - $(CH=CH)_c$ - $(CH_2)_d$ avec c = 0 ou 1, b + c + d \leq 8,

Z représente un atome d'hydrogène ou d'halogène,
Ar représente un radical aryle ou hétéroaryle
35 éventuellement substitué.

3.- Utilisation selon la revendication 1 ou 2, caractérisé en ce que le kétolide est la 11,12-didéoxy-3-de [(2,6-didéoxy-3-C-méthyl-3-0-méthyl- α -L-ribo-hexopyranosyl) oxy] 6-

- O-méthyl-3-oxo 12,11([oxycarbonyl [[[2-[4-(3-pyridinyl) 1H-imidazol-1-yl] éthoxy] méthyl] imino]] érythromycine.
- 4.- Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1
- à 3, caractérisée en ce que le kétolide est la 11,12-didéoxy-
- 5 3-de((2,6-didéoxy-3-C-méthyl-3-O-méthyl-α-L-ribohexopyrano-syl) oxy) 6-O-méthyl-3-oxo-12,11-(oxycarbonyl ((4-(3-(3-pyridinyl) 1H-1,2,4-triazol-1-yl) butyl) imino) érythromycine.
 - 5.- Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à
- 10 3, caractérisée en ce que kétolide est la 11,12-didéoxy-3-de((2,6-didéoxy-3-C-méthyl-3-O-méthyl-alpha-L-ribohexopyranosyl)oxy)-2-fluoro-6-O-méthyl-3-oxo-12,11-(oxycarbonyl((4-(4-(3-pyridinyl)-1H-imidazol-1-yl) butyl)imino))-érythromycine(isomère A)
- 15 6.- Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que kétolide est la 11,12-didéoxy-3-de((2,6-didéoxy-3-C-méthyl-3-O-méthyl-alpha-L-ribohexopyranosyl)oxy)-6-O-méthyl-3-oxo-12,11-(oxycarbonyl((4-(4-(3-pyridinyl)-1H-imidazol-1-yl)
- 20 butyl)imino))-érythromycine
 - 7.- Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisée en ce que kétolide est administré par voie orale à une dose comprise entre 50 et 600 mg par jour.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In. Itlonal Application No PCT/FR 98/02436

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 A61K31/70						
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
	SEARCHED					
IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classification $A61K$	on symbols)				
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that s	such documents are included, in the fields se	earched			
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search terms used	0)			
C DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages	Relevant to claim No.			
Category	Charlott of document, which indication, where appropriate, or the fet	evain passages	113.374.11.13			
Α	EP 0 680 967 A (ROUSSEL-UCLAF) 8 November 1995					
	cited in the application					
A	 EP 0 676 409 A (ROUSSEL-UCLAF)					
	11 October 1995 cited in the application					
Α	H. JOHNSSON ET AL.: "Effects of	some				
	antibiotics on plateletbfunction and in vivo."	in vitro				
	THROMB. RES., vol. 11, no. 2, 1977, pages 237-252,					
	XP002068932		,			
		-/				
,						
						
X Funt	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.			
° Special ca	tegories of cited documents :	"T" later document published after the inte				
	ent defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention				
	E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to					
which	"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or involve an inventive step when the document is taken alone which is cited to establish the publication date of another citation or other special response to the claimed invention "Y" document of particular relevance; the claimed invention					
"O" docume	"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means ments, such combination being obvious to a person skilled					
"P" docume later th	"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "a" document member of the same patent family					
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	arch report			
2	2 March 1999	30/03/1999				
Name and n	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer				
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Klaver T				
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016 Klaver, T					

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In. Itional Application No

	ontinuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
ry ° C					
_ `					
T	S. CRONBERG ET AL.: "Investigations on				
	the effect of antimicrobial drugs on				
	the effect of antimiteropial drugs on				
	platelet aggregation in vitro and ex				
	vivo."				
- 1	FOLIA HAEMATOL.,				
- 1	vol. 111, no. 6, 1984, pages 725-734,				
1	XP002068933				
-					
-					
1					
1					
1			ĺ		
ľ					
İ					
1					
1					
	•		}		
			1		
			-		
ı					
1					
			1		
			1		
			i		
			i		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Int .tional Application No PCT/FR 98/02436

Patent document cited in search report	Publication date		atent family nember(s)	Publication date
EP 680967 A	08-11-1995	FR AP AT	2719587 A 558 A 172203 T	10-11-1995 07-11-1996 15-10-1998
		AU	684027 B	27-11-1997
		AU	2449995 A	29-11-1995
		BG	100951 A	29-08-1997
		BR	9507700 A	19-08-1997
		CA	2189271 A 1151746 A	09-11-1995 11-06-1997
		CN CZ	1151746 A 9603214 A	13-08-1997
		DE	69505296 D	19-11-1998
		ES	2122472 T	16-12-1998
		FI	964395 ₽	31-10-1996
		WO	9529929 A	09-11-1995
		HU	75698 A	28-05-1997
		JP	8053489 A	27-02-1996 20-04-1997
		LV LV	11739 A 11739 B	20-04-1997
		NO	964654 A	04-11-1996
		NZ	285416 A	27-07-1997
		PL	317071 A	03-03-1997
		SI	680967 T	28-02-1999
		SK	140296 A	08-04-1998
		US ZA	5635485 A 9503501 A	03-06-1997 02-05-1996
EP 676409 A	11-10-1995	FR AP	2718450 A 587 A	13-10-1995 29-04-1997
		AU	684939 B 2310795 A	08-01-1998 30-10-1995
·		AU BG	61916 B	30-09-1998
		BG	100150 A	28-06-1996
		BR	9506147 A	16-04-1996
		CA	2164638 A	19-10-1995
		CN	1126997 A	17-07-1996
		CZ FI	9503223 A 955913 A	14-08-1996 08-12-1995
		MO	9527720 A	19-10-1995
		GB	2288174 A	11-10-1995
		HR	950217 A	31-08-1997
		C HU	73772 A,B	30-09-1996
		JP	7278177 A	24-10-1995 20-04-1996
		LV LV	11182 A 11182 B	20-04-1996
		MD	663 F	31-01-1997
		NO	954942 A	07-02-1996
		NZ	284498 A	27-07-1997
		PL	311871 A	18-03-1996
		SK	154695 A	01-10-1996
		US US	5656607 A 5760233 A	12-08-1997 02 - 06-1998
		ZA	9502059 A	13-03-1996

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

o. de Internationale No PCT/FR 98/02436

A.	CLA	SSE	MENT DE	L'OBJET	DE L	A DEMANDE
C:	ΙB	6	A61K	31/70	}	

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 6 A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels à porté la recherche

Base de données electronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant. l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
А	EP 0 680 967 A (ROUSSEL-UCLAF) 8 novembre 1995 cité dans la demande	
Α	EP 0 676 409 A (ROUSSEL-UCLAF) 11 octobre 1995 cité dans la demande	
A	H. JOHNSSON ET AL.: "Effects of some antibiotics on plateletbfunction in vitro and in vivo." THROMB. RES., vol. 11, no. 2, 1977, pages 237-252, XP002068932	

Χ Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
 Catégories spéciales de documents cités: "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cilé pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée 	"T" document ultérieur publié après la date de dépôt International ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention "X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré Isolément "Y" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier "&" document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 22 mars 1999	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale 30/03/1999
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche international Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Fonctionnaire autorisé Klaver, T

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

De de Internationale No
PCT/FR 98/02436

		PCT/FR 98	3/02436			
	ite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS					
atégorie *	Identification des documents cités. avec le cas échéant. l'Indicationdes passages pe	ertinents	no. des revendications visées			
A	S. CRONBERG ET AL.: "Investigations on the effect of antimicrobial drugs on platelet aggregation in vitro and ex vivo." FOLIA HAEMATOL., vol. 111, no. 6, 1984, pages 725-734, XP002068933					
	-					
7						
	-					

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Ox ide Internationale No PCT/FR 98/02436

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
EP 680967 A	08-11-1995	FR 2719587 A AP 558 A AT 172203 T AU 684027 B AU 2449995 A BG 100951 A BR 9507700 A CA 2189271 A CN 1151746 A CZ 9603214 A DE 69505296 D ES 2122472 T FI 964395 A WO 9529929 A HU 75698 A JP 8053489 A LV 11739 B NO 964654 A NZ 285416 A PL 317071 A SI 680967 T SK 140296 A US 5635485 A ZA 9503501 A	10-11-1995 07-11-1996 15-10-1998 27-11-1997 29-11-1995 29-08-1997 19-08-1997 11-06-1997 13-08-1997 13-08-1997 19-11-1998 31-10-1996 09-11-1995 28-05-1997 27-02-1996 20-04-1997 20-08-1997 04-11-1996 27-07-1997 03-03-1997 08-04-1998 03-06-1997 02-05-1996
EP 676409 A	11-10-1995	FR 2718450 A AP 587 A AU 684939 B AU 2310795 A BG 61916 B BG 100150 A BR 9506147 A CA 2164638 A CN 1126997 A CZ 9503223 A FI 955913 A WO 9527720 A GB 2288174 A HR 950217 A HU 73772 A,B JP 7278177 A LV 11182 B MD 663 F NO 954942 A LV 11182 B MD 663 F NO 954942 A NZ 284498 A PL 311871 A SK 154695 A US 5656607 A US 5760233 A ZA 9502059 A	13-10-1995 29-04-1997 08-01-1998 30-10-1995 30-09-1998 28-06-1996 16-04-1996 19-10-1995 17-07-1996 14-08-1996 08-12-1995 11-10-1995 31-08-1997 30-09-1996 24-10-1995 20-04-1997 31-01-1997 07-02-1996 27-07-1997 18-03-1996 01-10-1998 12-08-1997 02-06-1998 13-03-1996

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号 特表2001-523644 (P2001-523644A)

(43)公表日 平成13年11月27日(2001.11.27)

6 1 K 31/7048 4 C 0 5 7 6 1 P 7/02 4 C 0 8 6 9/00 0 7 H 17/08 B
9/00
0 7 H 17/08 B
查請求 未請求 予備審查請求 有 (全 17 頁)
'I)出願人 ヘキスト・マリオン・ルセル
フランス国92800ピュトー、テラス・ペリ
= , 1
72)発明者 フランシス プティ
フランス国 エフ92700 コロンプ、リュ
ジュール フェリー、111
②発明者 フランソワ ヴァシュロン
フランス国 エフ75019 パリ、アヴニュ
ジャン ジョレス、54
4)代理人 弁理士 倉内 基弘 (外1名)
ターム(参考) 4C057 BB02 CC03 DD01 KK13
4C086 AA01 AA02 EA04 MA01 MA52
ZA36 ZA45
最終頁に続く
,

(54) 【発明の名称】 アテローム性動脈硬化症と結びついた動脈血栓合併症を予防するための製薬組成物の製造のため のケトリドの使用

(57)【要約】

本発明は、ケトリドの新規の治療用途に関する。本発明 は、アテローム性動脈硬化症と結びついた動脈血栓合併 症を予防するための製薬組成物の製造のためにケトリド を使用することに関する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 アテローム性動脈硬化症と結びついた動脈血栓合併症を予防 するための製薬組成物の製造のための、ケトリド及びその製薬上許容できる塩の 使用。

【請求項2】 前記ケトリドが次式(I):

【化1】

(ここで、Rは基(CH₂) On(X)YAr
(ここで、mは数0又は1を表わし、

nは数0又は1を表わし、

X は基 $(NH)_a$ 、 CH_2 又は SO_2 を表わし、ここで a は数0又は1を表わし、 Y は基 $(CH_2)_b$ $-(CH=CH)_c$ $-(CH_2)_a$ を表わし、ここで c は0又は1であり、b+c+dは8以下であり、

Arは随意に置換されたアリール又はヘテロアリール基を表わす)を表わし、

Zは水素又はハロゲン原子を表わす

に相当することを特徴とする、請求項1記載の使用。

【請求項3】 ケトリドが11, 12-ジデオキシ-3-デ [(2, 6-ジデオキシ-3-C-メチル-3-O-メチル- α -L-リボヘキソピラノシル) オキシ] -6-O-メチル-3-オキソ-12, 11-[オキシカルボニル-[

[2-[4-(3-ピリジル)-1H-イミダゾールー1-イル] エトキシ] メチル] イミノ] エリスロマイシンであることを特徴とする、請求項1又は2記載の使用。

【請求項4】 ケトリドが11, 12ージデオキシー3ーデ [(2,6ージデオキシー3-Cーメチルー3-OーメチルーαーLーリボヘキソピラノシル) オキシ] -6-O-メチルー3ーオキソー12, 11ー [オキシカルボニルー [4-[3-(3-ピリジル)-1H-1,2,4-トリアゾールー1ーイル] ブチル] イミソ] エリスロマイシンであることを特徴とする、請求項1~3のいずれかに記載の使用。

【請求項5】 ケトリドが11, 12ージデオキシー3ーデ [(2,6ージデオキシー3ーCーメチルー3ーOーメチルーαーLーリボヘキソピラノシル) オキシ] -2ーフルオルー6ーOーメチルー3ーオキソー12, 11ー [オキシカルボニルー [4ー [4ー (3ーピリジル)ー1 Hーイミダゾールー1ーイル] ブチル] イミノ] エリスロマイシン (A異性体) であることを特徴とする、請求項1~3のいずれかに記載の使用。

【請求項 6】 ケトリドが 11, 12-ジデオキシ-3-デ [(2, 6-ジデオキシ-3-C-メチル-3-O-メチル $-\alpha-$ L-リボヘキソピラノシル)オキシ] -6-O-メチル-3-オキソ-12, 11-[オキシカルボニル-[4-[4-(3-ピリジル)-1H-イミダゾール-1-イル]ブチル]イミノ] エリスロマイシンであることを特徴とする、請求項 1-3 のいずれかに記載の使用。

【請求項7】 ケトリドを1日当たり50~600mgの範囲の薬量で経口 投与することを特徴とする、請求項1~6のいずれかに記載の使用。

【発明の詳細な説明】

[0001]

本発明は、ケトリドの新規の治療用途に関する。

本発明は、アテローム性動脈硬化症と結びついた動脈血栓合併症を予防するための製薬組成物の製造のためにケトリド及びその製薬上許容できる塩を使用することに関する。

[0002]

用語「ケトリド」とは、3位のクラジノースがないエリスロマイシン誘導体を意味する。これらの物質は抗生特性を有する(「Antimicrobial Agents and Che motherapy」 1997年、第41巻、第2149~2158頁若しくは1997年、第41巻、第454~459頁、又は「Lettre de l'infectiologue」 1997年、第12巻、第46~54頁)。

[0003]

ケトリドはまた、例えばヨーロッパ特許公開第0487411号、同第596802号、同第606024号、同第614905号、同第676409号、同第680967号及び同第799833号並びに国際出願公開WO98/25942号パンフレットにも記載されている。

[0004]

本発明の好ましいケトリドの中では、次式(I):

【化2】

{ここで、Rは基(C H₂)_mO_m(X)YAr (ここで、mは数0又は1を表わし、

nは数0又は1を表わし、

X は基(NH)。、 CH_2 又は SO_2 を表わし、ここで a は数 0 又は 1 を表わし、 Y は基 (CH_2) 。-(CH=CH)。 $-(CH_2)$ 。を表わし、ここで c は 0 又は 1 であり、b+c+d は 8 以下であり、

Arは随意に置換されたアリール又はヘテロアリール基を表わす)を表わし、

Zは水素又はハロゲン原子を表わす の化合物を挙げることができる。

[0005]

アリール基は、フェニル又はナフチル基であることができる。

置換又は非置換へテロアリール基は、チエニル、フリル、ピロリル、チアゾリル若しくはオキサゾリル基、イミダゾリル基(例えば4-(3-ピリジル)-1 H-イミダゾリル基)、チアジアゾリル、ピラゾリル若しくはイソピラゾリル基、ピリジル、ピリミジル、ピリダジニル若しくはピラジニル基、又はインドリル、ベンゾフリル、ベンゾチアジル若しくはキノリニル基であることができる。

[0006]

これらのアリール基は、以下のものより成る群から選択される1種以上の基を含有することができる:ヒドロキシル基;ハロゲン原子;NO₂基;CN基;12個までの炭素原子を有し且つ随意に1個以上のハロゲン原子で置換されたアルキル、アルケニル若しくはアルキニル基、O-アルキル、O-アルケニル若しくはO-アルキニル基、S-アルケニル若しくはS-アルキニル基及びN-アルキル、N-アルケニル若しくはN-アルキニル基;次式:

【化3】



(ここで、R_a及びR_bは同一であっても異なっていてもよく、水素原子又は12 個までの炭素原子を有するアルキル基を表わす)の基;次式:

【化4】

(ここで、R₃は12個までの炭素原子を有するアルキル基又は随意に置換されたアリール若しくはヘテロアリール基を表わす)

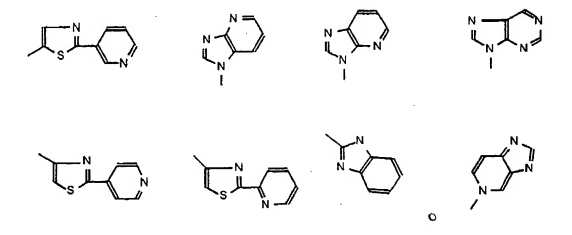
の基;カルボキシリックアリール、O-アリール若しくはS-アリール基、炭素環式アリール、O-アリール若しくはS-アリール基又は1個以上のヘテロ原子を含む五員若しくは六員のヘテロ環式アリール、O-アリール若しくはS-アリール基(これらは随意に前記の1種以上の置換基で置換されていてもよい)。

[0007]

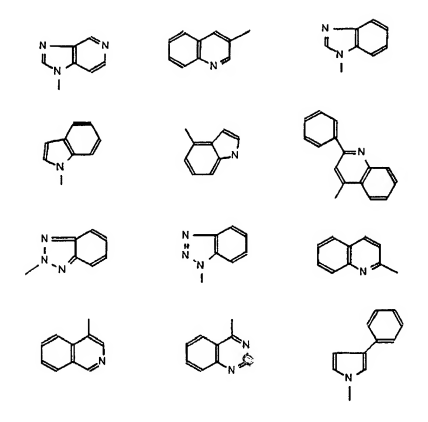
挙げることができる好ましいヘテロ環は、特に次のものである。

【化5】

【化6】



【化7】



【化8】

並びにヨーロッパ特許第487411号、同第596802号、同第67640 9号及び同第680967号明細書において検討されているヘテロ環式基。これ らの好ましいヘテロ環式基は、1個以上の官能基で置換されていてもよい。

ハロゲンは、弗素、塩素又は臭素原子を表わすのが好ましい。

[0009]

酸付加塩の例としては、酢酸、プロピオン酸、トリフルオル酢酸、リンゴ酸、マレイン酸、酒石酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、pートルエンスルホン酸、(特に)ステアリン酸、エチルコハク酸又はラウリルスルホン酸と共に形成された塩を挙げることができる。

[0010]

アリール基は、ヘテロ環式アリール基が好ましい。好ましいケトリドの例としては、Arが次式:

【化9】

の基を表わす化合物を挙げることができる。

[0011]

本発明の好ましい化合物の例としては、名称が次のものである式 (I) の化合物を挙げることができる:

11, $12-\overline{y}$ デオキシ $-3-\overline{y}$ [(2, $6-\overline{y}$ デオキシ-3-C-xチル-3 -O-xチル $-\alpha$ -L-リボヘキソピラノシル)オキシ] -6-O-xチル-3 -オキソ-12, 11-[オキシカルボニル-[4-[3-(3-ピリジル)) -1 H-1, 2, 4-トリアゾール-1-イル] ブチル] イミノ] エリスロマイシン (化合物 P_1) (ヨーロッパ特許公開第680967号の例35に記載); 11, $12-\overline{y}$ デオキシ $-3-\overline{y}$ [(2, $6-\overline{y}$ デオキシ-3-C-xチル-3-C-xチル-3-C-xチル-3-C-xチル-3-x10-C-xチル-3-x10-C-x11-

に記載);

11, 12-3デオキシ-3-7 [(2, 6-3デオキシ-3-C-3チル-3-C-3チル-3-C-3 - (2, 2 - (3 -

$[0\ 0\ 1\ 2]$

特に有利なケトリドの例としては、ヨーロッパ特許公開第676409号、同 第680967号及び同第799833号中の化合物を挙げることができる。

[0013]

後記の実験の部において得られた結果によって示されるように、ケトリドは血 小板凝集防止及び抗血栓症活性を示す。

かくして、本発明は、アテローム性動脈硬化症の結果として生じた脳血管障害 、心筋梗塞及び不安定狭心症のような動脈性合併症を予防するための製薬組成物 に関する。

$[0\ 0\ 1\ 4]$

クラミジア・ニューモニア (クラミジア肺炎桿菌、Chlamydia pneumoniae) 感 染因子は人間のアテローム性動脈硬化症の進行において役割を果たすように思わ れる。

ケトリドはクラミジア・ニューモニアに対して活性がある。

[0015]

結果として、それらのクラミジア・ニューモニアに対する感染防止特性と血小板凝集防止活性との組合せは、アテローム性動脈硬化症の進行及び血栓合併症を防ぐためにそれらを用いることを可能にする。

[0016]

本発明はまた、前記のケトリドを含有する、アテローム性動脈硬化症と結びついた動脈血栓合併症を予防するための製薬組成物にも関する。

[0017]

これらの組成物は、経口で、直腸経路で、非経口で、又は皮膚及び粘膜上への

局部的適用による局所経路で投与することができるが、経口投与が好ましい。

[0018]

これらの組成物は固体又は液体であることができ、ヒトの医薬に通常用いられる製薬上の形、例えば単純錠剤、糖衣錠剤、ゼラチンカプセル、顆粒、座薬、注射用製剤、軟膏、クリーム又はジェルの形にすることができる。これらは、通常の方法によって調製される。活性成分は、これら製薬組成物に通常用いられる賦形剤、例えばタルク、アラビアゴム、ラクトース、澱粉、ステアリン酸マグネシウム、カカオ脂、水性若しくは非水性ビヒクル、動物性若しくは植物性の脂肪物質、パラフィン誘導体、グリコール類、各種の湿潤剤、分散剤又は乳化剤、及び保存剤と共に配合することができる。

[0019]

これらの組成物はまた、使用時に好適な媒体(例えば非加熱滅菌水)中に溶解させるための粉末の形にすることもできる。

[0020]

投与薬量は、処置される病気、対象とする患者、投与経路及び用いられる物質に応じて変えることができ、例えば化合物 P、 P_1 、 P_2 又は P_3 について成人に対して経口投与する場合には1日当たり50~600 m g の範囲であることができる。

[0021]

薬理学的研究

生体外(インビトロ)血小板凝集

原理

血小板凝集は、ボーン (Born) が見出した比濁分析 (G. V. R. ボーン、アデノシン二燐酸塩による血液血小板の凝集及びその逆転、「Nature」誌、1962、194、927)により、血小板に富んだ血漿 (PRP) に凝集剤を添加し、この血漿を通した光の透過を検出することによって測定される。血小板が凝集すれば血漿は透明になり、光の透過が大きくなる。

[0022]

血小板に富んだ血漿の調製

クエン酸ナトリウムを含有させた管中にウサギから心臓穿刺によって血液を取り出す(ウサギ1羽当たりに管3本)。血小板に富んだ血漿(PRP)を得るために、管を160Gにおいて10分間遠心分離にかける。上澄み(PRP)を採集し、ペレット(底部残留物、Curot)を2000Gにおいて15分間再び遠心分離にかけて、血小板に乏しい血漿(PPP)を得る。PPPで希釈することによってPRPを血小板30000個/mm³±10%の濃度に調節する。Coulter ZMカウンターを用いてカウントを実施する。

[0023]

O

凝集

PRP320マイクロリットルを含有させた管を予備インキュベーション孔中で+37℃において30分間インキュベートする。

完全凝集に相当する100%の光透過についてはPPPを用い且つ凝集なしに相当する0%の光透過については同じウサギから得られたPRPを用いて、血小板凝集計を較正する。

[0024]

試験物質 P を 4 0 マイクロリットルの容量で添加する。 2 分間インキュベートした後に、凝集剤(1 0 μ M の A D P、0. 2 m M の r ラキドン酸ナトリウム又は 2 0 % g ℓ ミリリットルのコラーゲン)を 4 0 マイクロリットルの容量で添加する。即座に凝集が始まり、プリンター上で見ることができる。

[0025]

得られたプロット上で、凝集剤を添加する前のベースラインからの凝集曲線の高さ (cm)を測定し、次いで式10mVC2.5cmを用いてmV数 (=1/OD) に変換する。

[0026]

得られた結果は次の通りである。

【表 1】

生体外血小板凝集に対する化合物 Pの効果 アスピリンとの比較

アラキドン酸によって誘発される凝集の抑止率 + (%)					
濃度	化合物P *	アスピリン **			
10 ⁻⁷ M	7	-			
10 ⁻⁶ M	42	8			
10 ⁻⁵ M	73	13			
5 × 10⁻⁵M	_	85			
10 ⁻⁴ M	90	100			

- + ウサギ血小板を様々な濃度の化合物の存在下に置き、次いでアラキドン酸を
- 0.2mMの濃度で添加する。

[0027]

前記の好ましい化合物 P1、P2及びP3もまたこの生体外血小板凝集試験について良好な活性を示す。

^{*} n = 2 ウサギ

^{***} n = 4 ウサギ $(5 \times 1.0^{-5} M の * B$ 定については n = 2)

【国際調査報告】

	INTERNATIONAL SEARCH RE	PORT	In. dional Application No			
			PCT/FR 98/02436			
A. CLASS IPC 6	PICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/70					
According t	o International Pateril Classification (IPC) or to both national classifica	tion and IPC				
	SEARCHED					
IPC 6	acumentation searched (classification system followed by classification ASTK ,	n symbols)				
- -	tion searched other than minimum documentation to the extent that su \(\frac{1}{2} \) \(\frac{1}{2}					
,	tata base consulted during the international easich (name of data base	e and, Where practical	<u>\$88217</u> 1 1911118 USB (1)			
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rela	Relevant to dam No.				
A	EP 0 680 967 A (ROUSSEL-UCLAF) 8 November 1995 cited in the application					
A	EP 0 676 409 A (ROUSSEL-UCLAF) 11 October 1995 cited in the application					
A	H. JOHNSSON ET AL.: "Effects of some antibiotics on plateletbfunction in vitro and in vivo." THROMB. RES., vol. 11, no. 2, 1977, pages 237-252, XP002068932					
	-	/	j			
X Fun	her documents are listed in the continuation of box C.	X Petent family	membere are listed in annex.			
"A" document dething the general state of the left which a not considered to be of particular relevance. "E" earlier document but published on or after the international filing date. "L" document which may throw doubts on priority claim(e) or which a citied to establish the publication date of enother.		"T" fater document published after the International filling date or probling date and not in conflict with the application but clear to understand the principle or theory underlying the invention." "Y" document of perfocuser relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to sinciple on inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention."				
O" docum	n or other special reason (as apechica) ent retering to an oral disclosure, use, exhibition or fleans ent published prior to the international filing date but	cannot be conside document is comb ments, such comb in the art.	rad to involve an inventive stop when the thed with one or more other such cocu- ination being obvious to a person skilled			
later ti	han the priority date claimed		of the same patent family			
	actual completion of the international search 2 March 1999	Oale of mailing of	The international search report			
Name and reading address of the ISA		Authorized officer				
	European Patent Office, P.B. 5918 Patentizan 2 N 2290 HV Rijowyk Tal. (+31-70) 340-244, Tz. 31 051 epp ri, Pax: (+31-70) 340-3016	Klaver, T				

Ferre PGT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

dional Application No INTERNATIONAL SEARCH REPORT PCT/FR 98/02436 C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEYANT Relevant to claim No. Category Caston of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages S. CRONBERG ET AL.: "Investigations on the effect of antimicrobial drugs on platelet aggregation in vitro and ex vivo." FOLIA HAEMATDL., vol. 111. no. 6, 1984, pages 725-734, XP002068933

Fam: PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

page 2 of 2

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on putent family members

Ini dional Application No PCT/FR 98/02436

Palent document sed in search report	Publication date		ratent family member(s)	Publication date
P 680967 A	08-11-1995	FR	2719587 A	10-11-1995
		AP	558 A	07-11-1996
		AT	172203 T	15-10-1998
		AU	684027 B	27-11-1997
		AU	2449995 A	29-11-1995
		BG	100951 A	29-08-1997
		BR	9507700 A	19-08-1997
		CA	2189271·A	09-11-1995
		CN	1151746 A	11-06-1997
		CZ	9603214 A	13-08-1997
		DE	69505296 D	19-11-1998
		23	2122472 T	16-12-1998
		F[964395 A	31-10-1996
		MO	9529929 A	09-11-1995
		HU	75698 A	28-05-1997
		JР	8053489 A	27-02-1996
		LV	11739 A	20-04-1997
		ΓĀ	11739 8	20-08-1997
		NO	964654 A .	04-11-1996
		NZ	285416 A	27-07-1997
		PL	317071 A	03-03-1997
		12	680967 T	28-02-1999
		SK	140296 A	08-04-1998
		US	5635485 A	03-06-1997 02-05-1996
		ZA	9503501 A	02-05-1990
P 676409 A	11-10-1995	FR	2718450 A	13-10-1995
		AP	587 A	29-04-1997
		AU	684939 B	08-01-1998
		AU	2310795 A	30~10~1995
		BG	61916 B	30-09-1998
		BG BR	100150 A 9506147 A	28-06-199 6 16-04-1996
		CA	2164638 A	19-10-1995
		CN	1126997 A	17-07-1996
		CZ	9503223 A	14-08-1996
		FE	955913 A	08-12-1995
		MO	9527720 A	19-10-1995
		GB	2288174 A	11-10-1995
		НR	950217 A	31-08-1997
		KU	73772 A.8	30-09-1996
		JP	7278177 A	24-10-1995
		ĹŸ	11182 A	20-04-1996
		ĽΫ	11182 B	20-04-1997
		MD	663 F	31-01-1997
		NO	954942 A	07-02-1996
		NZ	284498 A	27-07-1997
	•	PL	311871 A	18-03-1996
		SK	154695 A	01-10-1996
		US	5656607 A	12-08-1997
		US	5760233 A	02-06-1998
		ZA	9502059 A	13-03-1996

Form PCT/ISA/210 (patentiamily annex) (July 1902)

フロントページの続き

(81)指定国 EP(AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AP(GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), AL, AU, BA, BB, BG, BR, CA, CN, CU, CZ, EE, GD, GE, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KP, KR, LC, LK, LR, LT, LV, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK, SL, TR, TT, UA, US, UZ, VN, YU

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第3部門第2区分 【発行日】平成18年1月12日(2006.1.12)

【公表番号】特表2001-523644(P2001-523644A) 【公表日】平成13年11月27日(2001.11.27) 【出願番号】特願2000-520798(P2000-520798) 【国際特許分類】

【手続補正書】

【提出日】平成17年11月15日(2005.11.15)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】特許請求の範囲

【補正方法】変更

【補正の内容】

【特許請求の範囲】

【請求項1】 アテローム性動脈硬化症と結びついた動脈血栓合併症を予防するための、少なくとも1種のケトリド又はその製薬上許容できる塩を含むことを特徴とする薬剤

【請求項2】 前記ケトリドが次式(I):

{ここで、Rは基(CH₂),O,(X)YAr (ここで、mは数0又は1を表わし、 nは数0又は1を表わし、 Xは基(NH),、CH,又はSO,を表わし、ここでaは数0又は1を表わし、

Yは基(CH_2)_b - (CH=CH)_c - (CH_2)_dを表わし、ここで c は 0 又は 1 であり、 b + c + d は 8 以下であり、

Arは随意に置換されたアリール又はヘテロアリール基を表わす)を表わし、

Zは水素又はハロゲン原子を表わす

に相当することを特徴とする、請求項1記載の薬剤。

【請求項3】 ケトリドが11, 12-3デオキシ-3-デ [(2, 6-3デオキシ-3-C - メチル-3-O - メチル $-\alpha-$ L - リボヘキソピラノシル) オキシ] -6-O - メチル-3-オキソ-12, 11-[オキシカルボニル-[[2-[4-(3-ピリジル) -1 H- イミダゾール-1-イル] エトキシ] メチル] イミノ] エリスロマイシンであることを特徴とする、請求項1 又は2 記載の薬剤。

【請求項4】 ケトリドが11, 12ージデオキシー3ーデ [(2, 6ージデオキシー3ーCーメチルー3ーOーメチルー α ーレーリボヘキソピラノシル)オキシ] ー6ーOーメチルー3ーオキソー12, 11ー [オキシカルボニルー [4ー [3ー(3ーピリジル)ー1Hー1, 2, 4ートリアゾールー1ーイル] ブチル] イミノ] エリスロマイシンであることを特徴とする、請求項1~3のいずれかに記載の薬剤。

【請求項5】 ケトリドが11, 12-ジデオキシ-3-デ [(2,6-ジデオキシ-3-C-メチル-3-O-メチル $-\alpha-$ L-リボヘキソピラノシル) オキシ]-2-フルオル-6-O-メチル-3-オキソ-12, 11-[オキシカルボニル-[4-[4-(3-ピリジル) -1H-イミダゾール-1-イル]ブチル] イミノ] エリスロマイシン(A異性体)であることを特徴とする、請求項 $1\sim3$ のいずれかに記載の薬剤。

【請求項6】 ケトリドが11, 12-ジデオキシ-3-デ [(2,6-ジデオキシ-3-C-メチル-3-O-メチル $-\alpha-$ L-リボヘキソピラノシル) オキシ]-6-O-メチル-3-オキソ-12, 11-[オキシカルボニル-[4-[4-(3-ピリジル)-1H-イミダゾール-1-イル]ブチル] イミノ] エリスロマイシンであることを特徴とする、請求項 $1\sim3$ のいずれかに記載の薬剤。

【請求項7】 ケトリドを1日当たり $50\sim600$ mgの範囲の薬量で経口投与することを特徴とする、請求項 $1\sim6$ のいずれかに記載の薬剤。